SELECTIVE IMMUNE ENHANCER

Patent number:

JP55087724

Publication date:

1980-07-02

Inventor:

KONISHI JINEMON

Applicant:

NIPPON ZOKI PHARMACEUTICAL CO

Classification:

- international:

A61K35/76

- european:

Application number: Priority number(s): JP19780163319 19781227

JP19780163319 19781227

Report a data error here

Abstract of JP55087724

PURPOSE:A selective immune enhancer effective against various diseases, capable of improving the ability to produce IgG and IgM specifically without affecting the IgE production, comprising a specific substance, obtained by inoculating vaccinia virus into smallpoxed tissues, as an active constituent. CONSTITUTION:The enhancer comprising a substance having the following properties as an active constituent: Brown amorphous hygroscopic powder. Solubility: soluble in water, methanol, and ethanol. Ultraviolet spectrum: lambdamax=255-275nm. Ninhydrin reaction: Positive; precipitation by silver nitrate reagent; Various protein detection reaction: negative. The substance is obtained by inoculating vaccinia virus into tissues of various animals, cultured cells or tissues, and by extracting the active constituent. Said substance enhances only the ability to produce immune antibody of IgM and IgM specifically with low toxicily, and is useful as treating agents for various infectious diseases, malignant tumors, adjuvants, and preventives.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

借寄文献2

19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭55—87724

⑤Int. Cl.³A 61 K 35/76

識別記号 ABD 庁内整理番号 6617-4C ❸公開 昭和55年(1980)7月2日

武蔵野市吉祥寺東町3丁目21番

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

砂選択的免疫促進剂

②符 頭

願 昭53-163319

②出 顧 昭53(1978)12,②発 明 者 小西甚右衛門

質 昭53(1978)12月27日

13号 ①出 願 人 日本臓器製薬株式会社

大阪市東区平野町2丁目10番地

四代 理 人 弁理士 夢優美

外1名

明 細 書

1 発明の名称

遇 択的免疫 促 邁 剂

- 2 存許請求の範囲
 - (1) 次の物理化学的性質:
 - ① 性状:かつ色無定形の吸湿性粉末
 - ② 溶解性:水、メタノール、エタノールに 可容
 - ③ 紫外部吸収: 1 max 2 5 5 2 7 5 nm
 - ④ ニンヒドリン反応:陽性
 - ⑤ 本発明物質 2 9 をとり、過塩素酸 1 22を加え、液が無色となるまで加熱し、希硫酸 3 22、塩酸 アミドール 0.4 8 および亜硫酸 水栗ナトリウム 8 8 に水 1 0 0 22を加えて高かした液 2 22を加え放置するとき、液は青色を呈し、
 - ⑤ 本発明物質 5 号をとり、水を加えて溶かし10 11 とし、この液 1 11 に、 オルシン0.2 8 かよび硫酸第二鉄アンモニウム 0.135

8 にエタノール 5 配を加えて溶かし、この液を塩酸 8 3 配に加え、水を加えて 1 0 0 配とした液 3 配を加え沸騰水浴中で加熱するとき、液は緑色を呈し

- の 本発明物質の水溶液は硝酸銀試薬で沈殺 を生じ、そして
- ⑧ 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 陰性である。

を有する物質を有効収分とする選択的免疫促進剤。

3 発明の静細な説明

本発明は動物発度組織より得られる特定物質を有効成分とする免疫促進剤に関する。

従来免疫促進物質として例えばBCC、溶達国等の細菌、細菌々体成分、ある種のカワラタケ菌糸体抽出成分、ポリヌクレオチド、レバミゾール多糖類、その他が知られている。免疫促進物質はクイルス性疾患、細菌性疾息かよび特に各種単の治療に、それ自体であるいは他の薬剤ならびに治療法と併用して応用

し砂るものと期待されている。しかし現在特化 有効な免疫促進物質は知られていない。

本発明者はワクシニアウイルスを接位し、発 痘させた各種動物組織、培袋細胞、もしくは培 要組織(以下とれらを単に発症組織と呼ぶ)を 処理して抽出した物質につき研究した結果、該 物質が生体の免疫グロブリンG(以下【gGと 呼ぶ)。免疫クロプリンM (以下IgMと呼ぶ) の産生を選択的に促進し、免疫グロブリンE(以下 I g E と呼ぶ)の産生に対し実質的に影 智を与えないことを見出した。本物質は I g M の免疫抗体産生能を特異的に高めかつアトピー 性疾息惹起抗体である IgE の産生には無影響 ないし抑制的傾向を示すため、生体に投与した 場合好ましい選択的免疫促進作用を示しかつ母 性が極めて低く。生体の異物に対する防禦力な よび自然治療力を回復、増強するので、各種感 染症なよび悪性腫瘍の治療剤、治療補助剤なら びに予防剤として、また悪性腫瘍等術後、免疫 能低下の回復促進かよび病後の自然治療力回復

(3)

のウイルス感染炎症組織またはふ化鶏卵の漿尿 膝等である。

前記工程(c)で用いる鉱酸としては、塩酸、硫酸、臭化水素酸等をあげることができる。また吸剤剤としては活性炭、カオリン、イオン交換 樹脂をあげることができる。

工程(d)で用いられる容出容鰈としては水、メタノール、エタノール、インプロパノール等があり、またこれ等の適当な混合容液を使用することもできる。

前記操作によつて抽出、相製された本発明有 効成分は、以下の物理化学的性質を有する:

- ① 性状:かつ色無定形の吸殻性粉末
- ② 容解性:水、メタノール、エタノールに可容
- ③ 紫外那吸収: 1max 2 5 5 2 7 5 nm
- ④ ニンヒドリン反応:陽性
- ⑤ 本発明物質な好をとり、過塩素酸1型を加え、液が無色となるまで加熱し、希硫酸3型、塩酸アミドール0.48 および亜硫酸水泵ナト

促進剤として有用である。

本発明の免疫促進物質有効成分に以下の工程で抽出される。

- (a) 無菌的に採収した発症組織を腐砕しその 1 一 5 倍量のフェノール 加 グリセリン水を加 足乳状とした後、温過または遠心分離することによつて赤かつ色の液体を得る。
 - (b) 前記液体を等ux点付近の pH に調整して加熱し、除蛋白した後ザイン選過板を用いて超過する。
 - (c) 前記級液を弱アルカリ性として激沸した後、 認過し鉱酸で弱酸性とした後選当な吸着剤に 吸着させる。
 - (d) 前記吸着剤に水または有機溶媒を加えて溶出し、溶出液を滅圧下に蒸発乾固または凍結 乾燥することによつて、かつ色の目的物質を 得る。

本発明において発症組織とは、ワクシニアウ イルスの各種接種方法又は培養方法にて得たウ イルス感染培養組織、培養細胞および各種動物

(4

リウム 8 8 に水 1 0 0 配を加えて溶かした液 2 配、モリブデン酸アンモニウム 1 8 に水 30 配を加えて辞かした液 2 配を加え放置するとき液は管色を呈し、

- ⑤ 本発明物質5 明をとり、水を加えて溶かし 10 配とし、この液1 配に、オルシン0.2 8 および硫酸第二鉄アンモニウム0.1 3 5 8 に エタノール 5 配を加えて溶かし、この液を塩 酸 8 3 配に加え、水を加えて100 配とした 液、3 配を加え帯滑水浴中で加熱するとき、 液は緑色を呈し、
- · ⑦ 本発明物質の水溶液は硝酸器試案で沈設を 生じ、そして
- ⑤ 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は陰性である。

以下本発明の抽出法の実施例である。

但し、これらは本発明の範囲を限定するもの ではない。

実施例 1

一健康な成熟家兎の皮膚にワクシニアウイルス

特別 四55-87724(3)

夹施例 2

1.5-28であつた。

実施例1と同様にして得た吸着活性炭にメタ ノールを加え、1時間撹拌した後濾過する。 被 圧下に乾固して有効成分を得る。発症皮膚 1 ㎏ からの収量は4 - 6 8 であつた。

(7)

ド(以下CPと呼ぶ)10 39/49をそれぞれ1群6 匹のマウスに5日間投与し、免疫後3,5 かよび7日目に脾臓の溶血斑形成細胞数を測定した。結果を第1回に示す。本発明組成物投与群の免疫後5日目の溶血速形成細胞数は第1回中に*(P<0.05)かよび**(P<0.01)のマークで示す通り、対照群に比して有意に増加し、本実験より本発明物質が「gGかよび「gMの強生を促進することが判明した。

(b) I g E 產生試験

 本名明物質の水理作用について次の試験を行ない、その結果を設にまとめた。

(1) 急性磁性試験

各群10匹のマクスを用いて、本発明物質 の急性単性試験を行なつた。その結果を次の 第1表にまとめる。

第 1 表

	LD 50(=9/kg)			
	р, о	i , p	i _ v	
本発明物質	> 4, 8 0 0	1, 2 3 0	5 3 0	

(1) 菜理試験

(1) 免疫促進作用

(a) 裕血斑形成細胞(HPFC) 強生試験
カニンガム(A.J. Cunningham; Nature,
207,1106-1107(1965))の方法によりマウス(DDY系)をヒンジ赤血球で免疫した後本発明物質5g/kp および10ឆ
/ kp および免疫抑制剤シクロフォスフアミ

(8)

C P 投与辞の血溶中 I g E 量(P C A 力価) に、 第 2 図中に・・(P < 0.0 I)のマー クで示す通り対照に比して有意に放少したが、 本発明組成物投与群では対照に比して 統計学的密異が認められず、 本実験により 本発明物質が I g B の産生を促進しないことが判明した。

本発明物質を活性成分として含有する薬 剤は例えば錠剤、カブセル、類粒剤、注射 剤、波剤、座剤の形態とすることができる。

リン、脂肪酸エステル類等の外面活性剤、 タルク、ステアリン酸マグネシウム、カル シウム、固体ポリエチレングリコール等の 滑沢剤、その他被獲剤、滑色剤、蟻味緩臭 剤などがあげられる。

坐剤を製造するための製剤組成物はッカ オ脂、ラウリン脂、グリセロゼラチン、マ

ΔD

v)

本発明物質			1	0	29
乳糖		1	3	5	=9
パレイショデンプン			5	0	z g
ステアリン酸マグネシウム				5	29
9 N 9			ı	0	19
	at	2	3	Q	sg.

処方例 3(容量1㎡の注射用アンブル)

本発明物質

通量

溢射用蒸留水

計 1 me

処方例 4 (全量2 8 の坐剤)

本発明物質

2 0 15

カカオ版

9 8 0 = 9

計 2.000 季

4 図面の簡単な説明

第1回は本発明物質の溶血斑形成細胞産生に シェはす影響を示すグラフ。

第2、図は本発明物質の 4 8 時間ホモPCA反応におよぼす影響を示すグラフである。

特昭 昭55-87724(4) クロゴール、Witerol (登録商牒、ダイナ マイト・ノベルA、C、)等の毎別からび 界面后性別、保存別などがあげられる。

本発明物質は錠剤、カブセル等の形で経 口的に、注射剤の形で非経口的にかよび坐 剤の形で経道腸的に投与される。

本発明物質の1日投与量に0.019/19/19 たいし109/19が一般的であるが、疾患、症状の程度により通宜変更することができる。

本発明物質を活性成分として含有する薬 剤の処方例を以下に示すが、これ等に限定 されるものではない。

処方例 1 (全重量 4 5 0 9 の貸剤)

本発明物質

1 0 0 29

乳糖

2 5 0 19

結晶セルロース

8 0 ##

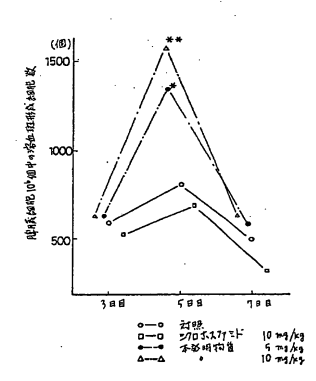
ステアリン酸マグネシウム

2 0 29

to see the second of the secon

42

沙 1 区



符許庁長官

3 A 25 B

Ě

1. 事件の表示 昭和 53 年 特 2. 発明の名称

退択的免疫促滥剂

稲

統

- 3. 補正する者 事件との関係 特許出區人
 - 日本障器製薬株式会社
- 4. 代

V京都千代田区神田駿河台1の6, 主婦の友ビル

(6271)

(R)



6. 植正の対象

、四面の簡単左說明の4個)

「自発」

明細書の発明の詳細な説明の細かよび図面

5. 補正命令の日付

7. 補正の内容

10

PCA 加田最大名欽指数 (120gz)

5

明細替第9頁第10行と第11行の間に下記の 暦を挿入する。

20

本轮明 物質

5Q

10 mg/kg

シャロスカット

10

対照

岁 2 逐

- 「 また、ヒッツ赤血球による免疫の2日及び 1日前にCP 25m/14 を投与したマウスについ て、本発明物質の効果を調べた。結果を第2 図に示す。本発明物質5%/4の投与によつて、 CPにより抑制された免疫反応が、3日目及び 7日目に有意に(p<005)回復した。
- (2) 同第9頁末行、第10頁第2行、第13頁下か 52行の「第2図」を「第3図」と補正する。
- (3) 同第13頁下から3行と2行の間に下記の語 を挿入する。
- 「 第2回はシクロホスファミドで前処置した 場合の本発明物質の密血斑形成細胞産生に♪ よぼす影響を示すグラフ、
- (4) 同第13頁下から2分~1 行の「48時間ホモ PCA反応」を「I/E産生」と補正する。
- (5) 同第10頁第7行と第8行の間に下記の内容 を挿入する。

「(2) 抗癌作用

1群10匹のウイスター系ラツトを用いて、 **ゴーメチルージエチルアミノアソペンセン** (以下DABと呼ぶ)による肝細胞癌への本 発明物質の効果を調べた。DABは飼料に Q06% 混入させて与えた。DAB投与によつ て12週には過形成結節が著しくなり、以降D AB投与を中止した際にも、引続き投与した 場合にも26週までには著名な肝臓大を併なつ た肝細胞癌あるいは能合型肝癌が出現した。

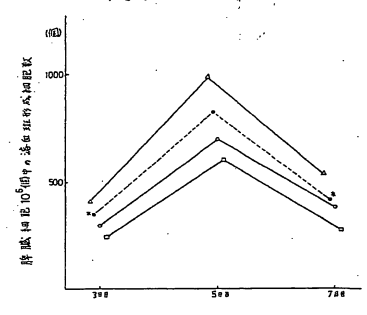
DAB投与を12週で中止し、13週より26週 まで本発明物質 48四/24 宛、週 5 日設腔内投与 した群では、26過まで全く癌腫の形成が認め られなかつた。尚、一部を27週以降再度本発 明物質の投与を中止し観察したが、31週まで ी 題の発現はたかつた。13週以降本発明物質 をDABと同時投与した群では、10匹中4匹 に揺腹の発現がみられず、死亡例は皆無であ つた。また、武財開始より同時投与した群で は、無化を完全に抑制し健常と同一であつた。

(3) 肝硬安抑制作用

1 群10匹のウイスター系ラットを用いて、四 塩化炭系(CC 24)によつて変起される肝硬変 に対する本発明物質の効果を調べた。

CC2、は回母のオリーブ油を混合したものを10ml/kg、過2回、15退皮下投与し、本発明物質は48mg/kg宛、過5回腹腔内投与した。対照群では15週に著名な偽小漿の形成や腹水の貯留など完成した肝硬安の所見を呈したが、本発明物質をCC2。と同時に投与した群では著変なく、肝硬変の像は全く抑えられていた。」

- (6) 現「第2図」を「第3図」と紹正する。 (第2図を別紙に朱記したとおり裕正する。)
- (7) 新たに第2回を提出する。



--- 対照.

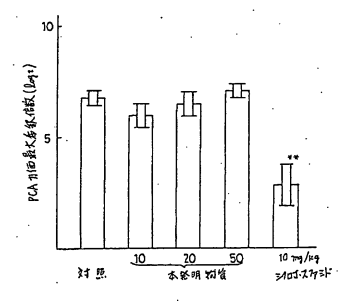
D-0 シクロホスフォミト 25mg/kg

--- シクロホスフォミド 25^{mg}/kg + 本語明初質 5^{mg}/kg

~~ 本光明初到10^{mg}/km

(4)

第3四



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.